TETRAFLUOROETHYLENE-PERFLUORO(ALKYL VINYL ETHER) COPOLYMER AN METHOD FOR PRODUCING THE SAME

Publication number: JP2002053620 **Publication date:** 2002-02-19

Inventor:

WASHIMI NAOKO; FUNAKI ATSUSHI; UNNO MASAO

Applicant:

ASAHI GLASS CO LTD

Classification:

- international:

C08F2/06; C08F2/38; C08F14/26; C08F214/26;

C08F2/04; C08F2/38; C08F14/00; C08F214/00; (IPC1-7): C08F214/26; C08F2/38; C08F214/26; C08F216/14

- european:

C08F14/26: C08F214/26D Application number: JP20000197965 20000630

Priority number(s): JP20000197965 20000630; JP20000160567 20000530

Also published as:

WO0192356 (A3) WO0192356 (A2) US6737490 (B2) US2003114615 (A EP1287046 (A0)

Report a data error he

Abstract of JP2002053620

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a tetrafluoroethylene(TFE)-perfluoro(alkyl vinyl ether) (PVE) copolymer excellent in mechanical characteristics and injection moldability, and further to provide a method for producing the copolymer. SOLUTION: This TFE-PVE copolymer contains the polymerization unit of the TFE and the polymerization unit of the PVE in the molar ratio regulated so as to be (98.1/1.9)-(95.0/5.0), and has 35-60 g/10 min melt flow rate and 1-1.7 ratio of the weight average molecular weight to the number average molecular weight.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

BEST AVAILABLE COPY

(19)日本国特許庁(JP)

The second section of the second seco

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-53620

(P2002-53620A)

(43)公開日 平成14年2月19日(2002.2.19)

(51) Int.Cl.' 酸別配号 F I デーマコート*(参考)
C 0 8 F 214/26 C 0 8 F 214/26 4 J 0 1 1
2/38 2/38 4 J 1 0 0
(C 0 8 F 214/26
216: 14) 216: 14)

審査請求 未請求 請求項の数2 OL (全 6 頁)

(21)出願番号 特願2000-197965(P2000-197965) (71)出願人 000000044 旭硝子株式会社 (22)出願日 平成12年6月30日(2000.6.30) 東京都千代田区有楽町一丁目12番1号 (72)発明者 鷲見 直子 (31)優先権主張番号 特願2000-160567(P2000-160567) 千葉県市原市五井海岸10番地 旭硝子株式 平成12年5月30日(2000.5.30) (32)優先日 会社内 (33)優先権主張国 日本 (JP) (72)発明者 船木 篤 千葉県市原市五井海岸10番地 旭硝子株式 会社内 (72)発明者 海野 正男 神奈川県川崎市幸区塚越3丁目474番地2 旭硝子株式会社内

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 テトラフルオロエチレン/パーフルオロ (アルキルビニルエーテル) 共重合体及びその製造方法

(57)【要約】

【課題】機械特性と射出成形性に優れたテトラフルオロエチレン(TFE)/パーフルオロ(アルキルビニルエーテル)(PVE)共重合体とその製造方法の提供。【解決手段】TFEの重合単位/PVEの重合単位の含有モル比が98.1/1.9~95.0/5.0の範囲にあり、メルトフローレートが35~60g/10minの範囲にあり、重量平均分子量/数平均分子量の比が1~1.7の範囲にあるTFE/PVE共重合体。

(2)

特開2002-53620

【特許請求の範囲】

【請求項1】テトラフルオロエチレンに基づく重合単位 (A) とパーフルオロ (アルキルビニルエーテル) に基 づく重合単位(B)からなるテトラフルオロエチレン/ パーフルオロ (アルキルビニルエーテル) 共重合体であ って、(A)/(B)の含有モル比が98.1/1.9 ~95.0/5.0の範囲にあり、かつ、372℃にお けるメルトフローレートが $35\sim60$ g/10minの 範囲にあり、かつ、M、/M。(ここで、M、は重量平均 分子量を、M。は数平均分子量を表す。)が1~1.7 の範囲にあることを特徴とするテトラフルオロエチレン /パーフルオロ (アルキルビニルエーテル) 共重合体。 【請求項2】重合開始源の存在下、テトラフルオロエチ レン(a) とパーフルオロ(アルキルビニルエーテル) (b) ϵ , (a) / (b) = 90/10~55/45 (モル比)の範囲で共重合反応させてテトラフルオロエ チレン/パーフルオロ (アルキルビニルエーテル) 共重 合体を製造する方法において、連鎖移動剤の存在下に、 前記共重合反応系の(b)/(a)のモル比の変動幅を する請求項1記載のテトラフルオロエチレン/パーフル オロ (アルキルビニルエーテル) 共重合体の製造方法。 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、射出成形性に優れ るテトラフルオロエチレン/パーフルオロ (アルキルビ ニルエーテル) 共重合体(以下、PFAという。) 及び その製造方法に関する。

[0002]

などに優れた高分子材料であり、その特徴を生かして種 々の用途に用いられている。しかし、射出成形法によっ てPFAを成形する場合、微細な形状や複雑な形状の成 形体を得ようとすると、成形体に表面荒れが発生しやす く、成形体の歩留まりが低下する問題があった。

【0003】このような射出成形時の問題を解決するた めに、PFAを低分子量化して溶融粘度を低下させる方 法が検討されている。しかし、PFAの低分子量化によ り成形性は向上するが、機械特性も低下する問題があ る。したがって、機械特性を保ちながら成形性に優れ、 成形体の表面荒れが起こりにくいPFAの開発が求めら れていた。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、前記の課題 を解決し、機械特性及び射出成形性に優れたPFAを提 供することを目的とする。

.. [0005]

【課題を解決するための手段】本発明は、テトラフルオ ロエチレンに基づく重合単位(A)とパーフルオロ(ア ルキルビニルエーテル)に基づく重合単位 (B) からな 50 /10min) とMIT折り曲げ寿命 (y回)の間に y

るPFAであって、(A)/(B)の含有モル比が9 8. 1/1. 9~95. 0/5. 0の範囲にあり、か つ、372 ℃におけるメルトフローレート(以下、MF Rという。) が35~60g/10minの範囲にあ り、かつ、M。/M。(ここで、M。は重量平均分子量 を、M。は数平均分子量を表す。)が1~1.7の範囲 にあることを特徴とするPFAを提供する。

【0006】また、本発明は、重合開始源の存在下、テ トラフルオロエチレン(a)とパーフルオロ(アルキル 10 $\forall x = 0$ (b) $\forall x = 0$ (b) = 0 (1) 0~55/45 (モル比) の範囲で共重合反応させてP FAを製造する方法において、連鎖移動剤の存在下に、 前記共重合反応系の(b)/(a)のモル比の変動幅を ±20%以内に制御して共重合反応させることを特徴と する前記PFAの製造方法を提供する。

[0007]

【発明の実施の形態】本発明のPFAは、(A)と (B) からなり、(A) / (B) の含有モル比が98. 1/1.9~95.0/5.0の範囲にある。(B)の ±20%以内に制御して共重合反応させることを特徴と 20 比率が少なすぎると機械特性が劣り、多すぎると熱安定 性が劣り、また(A)の比率が少なすぎると共重合体の 製造の面で不利を伴う。(A)と(B)の比率が98. 1/1.9~97.0/3.0の範囲にあると、成形性 及び成形体の機械特性の耐久性に優れるのでより好まし

【0008】上記(B)におけるパーフルオロ(アルキ ルビニルエーテル)(b)としては、直鎖構造、分岐構 造、環状構造のパーフルオロアルキル基を有するパーフ ルオロビニルエーテルが好ましく採用される。具体例と 【従来の技術】PFAは、耐熱性、耐薬品性、耐溶剤性 30 しては、パーフルオロ (メチルビニルエーテル)、パー フルオロ (エチルビニルエーテル)、パーフルオロ (プ ロビルビニルエーテル)、パーフルオロ(ブチルビニル エーテル)、バーフルオロ(ヘキシルビニルエーテ ル)、パーフルオロ(オクチルビニルエーテル)などが 挙げられる。特に、炭素数1~8の直鎖状のパーフルオ ロアルキル基を有する(b)が、入手の容易性などから 好ましい。

> 【0009】本発明において、PFAのMFRは、AS TM D-3307に準じて測定される値であり、35 40 ~60g/10minの範囲にある。MFRが小さすぎ ると、微細な成形体や複雑な成形体を成形する場合に、 表面荒れを生起する。MFRが大きすぎると、耐熱性や 機械特性が低下する。好ましくは40~55g/10m in、さらに好ましくは40~50g/10min、の 範囲が採用される。

【0010】本発明のPFAは、比較的高いMFRを有 するにもかかわらず、MIT折り曲げ寿命は、6500 回以上、特に8000回以上という優れた機械特性の耐 久性を示す。本発明のPFAにおいては、MFR (xg

4

特開2002-53620

>-875 x+40000の関係があることを見出し

【0011】本発明において、PFAのM。/M。は、1 ~1.7の範囲にある。M./M.の下限は1である。こ れより小さい値のPFAは製造できない。またM./M。 が大きすぎると機械特性が実用上充分でない。好ましく は1.2~1.7の範囲が採用される。

【0012】本発明のPFAを製造するにあたり、重合 方法としては、特に限定されることなく、懸濁重合、乳 用される。重合開始源としては、遊離ラジカル開始剤、 酸化還元系開始剤、電離放射線、熱、光などが採用され

【0013】遊離ラジカル開始剤としては、(C,F,C 〇〇),などのビス(フルオロアシル)パーオキシド 類、(CIC,F。COO),などのビス(クロロフルオ ロアシル) パーオキシド類、ジイソブチリルパーオキシ ドなどのジアシルパーオキシド類、ジイソプロピルパー オキシジカーボネートなどのジアルキルバーオキシジカ ート、tert-ブチルパーオキシピパレートなどのパ ーオキシエステル類、過硫酸アンモニウムなどの過硫酸 塩類、アゾビスイソブチロニトリルなどのアゾ系開始剤 類などが挙げられる。

【0014】上記の各種重合方法における重合媒体とし ては、溶液重合ではCCIF, CF, CCIFH (以下、 HCFC225cbという。) などのハイドロクロロフ ルオロカーボン類、CF,CF,CF,CF,CH,CH,、 CF, CF (CF,) CFHCFHCF, などのハイドロ フルオロカーボン類、CC1,F、C,C1,F,などのク 30 ロロフルオロカーボン類、sec‐ブチルアルコール、 tert-ブチルアルコールなどの炭素数4~6個のア ルコール類などが挙げられる。また、懸濁重合や乳化重 合では、水又は水と他の媒体との混合媒体が用いられ る。他の媒体としては、溶液重合で用いられる前記媒体 と同様のものが好ましい。

【0015】本発明のPFAの好ましい製造方法は、重 合開始源の存在下、テトラフルオロエチレン (a) とパ ーフルオロ(アルキルビニルエーテル)(b)を、 (a)/(b)=90/10~55/45 (モル比)の 40 い。より好ましくは0.5~3MPaの範囲、最も好ま

範囲で共重合反応させてPFAを製造する方法におい て、連鎖移動剤の存在下に、前記共重合反応系の(b) /(a)のモル比の変動幅を±20%以内に制御して共 重合反応させる方法である。

【0016】上記の好ましい製造方法において、共重合 反応のモル比(a)/(b)は、90/10~55/4 5が採用される。より好ましくは、(a)/(b)=8 5/15~60/40 (モル比) である。共重合反応モ ル比がこの範囲外であると、本発明のPFAを容易に製 造できないという難点が生ずる。

【0017】上記の好ましい製造方法において、共重合 反応系の(b)/(a)のモル比の変動幅を±20%以 内に制御して共重合反応させることが重要である。より 好ましくは、該変動幅が±15%以内である。該変動幅 がこれより大きく変動すると、M、/M。が1.7を超え るPFAが生成する傾向が増大する。

【0018】M_{*}/M_nが1~1.7の範囲にあるPFA を製造するためには、重合の開始から終了までの間に、 重合場における(a)と(b)のモノマー組成比をでき 化重合、溶液重合、塊状重合などの各種の重合方法が採 10 るかぎり一定に制御することが効果的である。(a)と (b) のモノマー反応性が異なるため、共重合反応中に モノマー組成比が変動すると、生成するPFAの分子量 に相違が生起して、M、/M、が大きくなる。そこで、重 合場におけるモノマー組成比をできるかぎり一定に保持 する重合操作方法が重要である。

【0019】具体的な重合操作方法としては、共重合反 応で生成するPFAの組成と略同様の組成でモノマーを 連続的に重合槽へ供給する方法がある。この供給方法 は、連続式重合反応系や回分式重合反応系において採用 ーボネート類、tert-ブチルパーオキシイソブチレ 20 できる。ただし、共重合反応終期に、生成したPFA、 モノマー及び媒体などを含む反応場の粘度が増加する場 合は、(a)はガス状なので反応場へ連続的にかつ均一 に供給されるが、(b)は液状なので反応場へ連続的に かつ均一に供給されなくなる場合があり、M。/M。が 1. 7を超えるPFAが生成する傾向が増大する。 【0020】より好ましくは、(b)が全量仕込まれた 共重合反応系に、所定量の(a)を導入して共重合反応 を開始させる方法が採用される。この方法では、通常は (b)を仕込んだ後に(a)を導入するが、あらかじめ (a)の一部を(b)とともに仕込み、反応の進行とと もに反応で消費された量の(a)を仕込む方法も好まし く採用される。

> (b) の仕込量を多めにすると、反応で(b) が消費さ れても共重合反応系内の(b)の濃度変化が少なくなる ので好ましい。しかし、(b)の仕込量があまりに多い と、(a)の仕込量も増加する必要があり、重合圧力が 上昇するので製造設備上好ましくない。通常は、(a) の圧力としては、0.1~10MPaの範囲が好まし

【0021】上記(b)の全量仕込み方法において、

【0022】また、共重合反応で(b)が消費されるに 従って、徐々に(a)の圧力を下げる操作方法は、重合 反応場における(b)/(a)の変動幅をできるかぎり 小さくするうえで好ましい。重合反応場における(b) /(a)のモノマー組成比を一定にする操作方法は、生 成PFAの組成分布を狭くし、M、/M。を小さくできる ので、特に好ましい。このように、PFAの組成分布を 狭くできることも、PFAの機械特性の向上に寄与して 50 いるものと考えられる。最終的に得られるPFA濃度と

しくは1~2.5MPaの範囲が採用される。

(4)

特開2002-53620

しては、あまりに濃度が低いと装置の使用効率が低下す るので、重合媒体に対して5~30質量%の範囲が好ま しい。

5

【0023】上記の好ましい製造方法においては、

ì

(a)と(b)を連鎖移動剤の存在下に共重合反応させ ることが重要である。連鎖移動剤の具体例としては、メ タノール、エタノール、プロパノールなどの炭素数3以 下のアルコール類、メタン、エタン、ペンタン、シクロ ヘキサンなどの炭素数1~6のアルカン類などが挙げら れる。特に、メタノールが取り扱いの簡便性より好まし 10

【0024】連鎖移動剤の添加量は、連鎖移動剤の種類 により適宜変更できるが、例えば懸濁重合において連鎖 移動剤としてメタノール等のアルコール類を用いる場 合、水系重合媒体に対して10~20質量%の範囲を用 いることが好ましい。また、懸濁重合において連鎖移動 剤としてメタン、エタン等のアルカン類を用いる場合、 水系重合媒体に対して0.01~3質量%の範囲を用い ることが好ましい。これらは、PFAのMFRを35~ 60g/10minに制御するうえで好ましい。重合温 20 度は、通常0℃~100℃の範囲が好ましく採用され る。

【0025】本発明のPFAは、樹脂単独で成形される 他に、種々の配合剤を配合した組成物として成形される ことも好ましい。配合剤としては、導電性付与のための カーボンブラック、機械強度付与のためのカーボン繊 維、その他顔料などが挙げられる。本発明のPFAは、 射出成形、圧縮成形、抑出し成形、トランスファー成 形、ブロー成形などの各種成形法で成形できる。より好 ましくは射出成形法である。

【0026】本発明のPFAは、化学工業分野、半導体 工業分野、電気・電子工業分野等で種々の製品に適用さ れる。製品の具体例として、パイプ及びフィッティング 類、チューブ及びホース類、バルブ類、シリコンウェハ 一のキャリア、フィルム類、モノフィラメント、電線・ ケーブルの被覆材、電極保持器の絶縁材料、ライニング 用粉体塗料などが挙げられる。

【0027】本発明において、M_{*}/M_{*}は、Poly m. Eng. Sci., 29 (1989), 645 (W. H. Tuminello)及びMacromo 1., 26 (1993), 499 (W. H. Tumin ello et, al.) に記載の方法に従って測定さ れる。

【0028】すなわち、330°Cの測定温度で、PFA を溶融させた状態で周波数を変数としてPFAの貯蔵弾 性率G (ω)を測定する。このG (ω)が、分子量 分布の積算を表している。定量的には、式(1)から周 波数軸を分子量軸に変換し、式(2)から弾性率軸を分 子量分布軸に変換する。ここで、ωは貯蔵弾性率を測定 した周波数、W,は特定周波数ωに対応する分子量Mの

質量分率、 G_{n} °はプラトー弾性率を表し、 G_{n} °には3. 14×10'Paを用いた。さらに、式(3)及び文献 値10gK=-15. 7を用いて絶対分子量に変換す

【0029】具体的には、動的粘弾性測定により得た [G'(ω)/G,°]°·'をlogωに対しブロット し、次式により連続関数にフィッティングする。とこ で、i=l~nの整数、A_i, B_i, C_i:フィッティン グバラメータ、X=logωである。

[0030]

【数1】

1 / ω ∝ M³. 4

(1)

 $W_{i} = 1 - [G'(\omega) / G_{N}^{0}]^{0.5}$ (2)

 $\eta_0 = K (M_w)^{-3.4}$ (3)

 $1 - W_i = [G'(\omega)/G_N^0]^{0.5}$

 $=\Sigma - A_i \{1 + tanh [B_i (X + C_i)]\}$ (4)

【0031】得られたフィッティング曲線を10gωで 微分することで分子量分布曲線 (MWD) を得、次式よ りM。、M。を求める。

[0032]

【数2】

Mn = (Int (MWD)) / (Int (MWD/M))

 $Mw = (Int (MWD \times M)) / (Int (MWD))$

ここで、Int (MWD) = f (MWD) ·dlogω

Int $(MWD \times M) = \int (MWD \times M) \cdot d \log \omega$ Int $(MWD/M) = \int (MWD/M) \cdot d \log \omega$

[0033]

【実施例】MIT折り曲げ寿命、含フッ素重合体の組成 及び融点は以下の方法で測定した。

[MIT折り曲げ寿命] PFAを340℃で圧縮成形し て得た厚さ0.220~0.236 µmのフィルムを、 幅12.5mmの短冊状に打ち抜いて測定試料を得た。 ASTM D2176に準じて、荷重1.25kg、折 り曲げ角度±135°、室温で東洋精機社製折り曲げ試 験機MIT-Dを用いて測定試料の折り曲げ試験を行っ た。破断するまでの折り曲げ回数がMIT折り曲げ寿命 である。

40 【0034】[含フッ素重合体の組成]含フッ素重合体 の約30 μm厚の成形フィルムを作成し、赤外吸収スペ クトルを測定した。(2370cm-1における吸収量の 値) / (985 c m⁻¹ における吸収量×0.95の値) の比(重量比)から(PPVEに基づく重合単位)/ (TFEに基づく重合単位)のモル比に換算して求め た。

[含フッ素重合体の融点]セイコー電子社製DSCを用 いて試料10mgを10℃/分の速度で昇温し、溶融ビ ークの温度を融点とした。

【0035】[例1]内容積110リットルのステンレ

特開2002-53620

ス鋼製重合槽を脱気し、水の47kg、HCFC225 cb (旭硝子社製) の29 kg、パーフルオロ (プロピ ルビニルエーテル) (以下、PPVEという。)の5. 2kg、TFEの7.5kg、メタノールの5.5kg を仕込んだ。温度を50℃に保持して、重合開始剤のビ ス (パーフルオロブチリル) パーオキシドを0. 25質 量%溶液(溶媒: HCFC225cb) として300m 1を仕込み、重合を開始させた。重合中、重合槽内に丁 FEを導入し、重合圧力を1.3MPaに保持した。重 ば一定になるように重合開始剤溶液を断続的に仕込ん だ。TFEの導入量が10kgになった時点で重合を終 了させ、10.6kgのPFAの白色粉末を得た。 【0036】PFA中のPPVEに基づく重合単位の平 均含有量は2. 1モル%、MFRは41g/10mi n、M_{*}/M_aは1.59、融点は301℃であった。T FE/PPVEの反応モル比は初期に79.3/20. 7、重合終了時に81.1/18.9であり、反応中の PPVE/TFEの変動幅は-11.0%であると計算 される。CのPFAのMIT折り曲げ寿命は8574回 20 であった。

【0037】得られたPFAを350℃で2軸押出機を 用いてペレット化した。ついで、日本製鋼所製の射出成 形機J75SA (スクリュー径40mm) を用いて、シ リンダー温度390℃、金型温度190℃、射出速度6 0mm/secの成形条件で、50mm×100mm× 2mmの試験片を射出成形した。試験片の表面荒れの有 無を目視で調べた結果、表面荒れ発生率は1%であっ

【0038】 [例2] PPVEの5. Okgを使用し、 TFEの導入量が3.3kgになった時点で重合圧を 1. 2MPaに、TFE導入量が6. 6kgになった時 点で1. IMPaに変更する以外は、例1と同様に重合 を行い、10.8kgのPFAの白色粉末を得た。PF A中のPPVEに基づく重合単位の平均含有量は1.9 モル%、MFRは46g/10min、M./M.は1. 52、融点は302℃であった。TFE/PPVEの反 応モル比は初期に80/20、重合終了時に79/21 であり、反応中のPPVE/TFEの変動幅は5.7% は8200回であった。得られたPFAを用いて例1と 同様にして、ペレット化後、射出成形試験を実施した結 果、表面荒れの発生率は0%であった。

【0039】[例3] PPVEの5. 7kgを使用する 以外は、例1と同様に重合を行い、10.9kgのPF Aの白色粉末を得た。該PFA中のPPVEに基づく重 合単位の平均含有量は2. 4モル%、MFRは47g/ 10 m i n、M, /M。は1.67、融点は299℃であ った。TFE/PPVEの反応モル比は初期に77.8

/22.2、重合終了時に79.9/20.1であり、 反応中のPPVE/TFEの変動幅は-11.7%であ ると計算される。このPFAのMIT折り曲げ寿命は9 400回であった。得られたPFAを用いて例1と同様 にして、ペレット化後、射出成形試験を実施した結果、 表面荒れの発生率は0%であった。

【0040】[例4(比較例)] PPVEの3.4k g、TFEの8.0kg、メタノールの3.8kgを使 用する以外は、例1と同様に重合を行い、10.8kg 合の進行に伴い重合速度が低下するので、重合速度がほ 10 のPFA白色粉末を得た。該PFA中のPPVEに基づ く重合単位の平均含有量は1.4モル%、MFRは14 融点は307℃であった。TFE/PPVEの反応モル 比は初期に86.2/13.8、重合終了時に87.6 /12.4であり、反応中のPPVE/TFEの変動幅 は-11.6%であると計算される。得られたPFAを 用いて例1と同様にして、ペレット化後、射出成形を実 施した結果、表面荒れの発生率は17%であり、射出成 形性が不良であった。

> 【0041】[例5(比較例)]内容積110リットル のステンレス鋼製重合容器を脱気し、水の52kg、H CFC225cb07.2kg, PPVE02.1k g、TFEの4.1kg、パーフルオロデカン酸アンモ ニウムの161gを仕込んだ。ついで、27℃において 圧力差0.25MPa分のメタンを仕込み、70℃に昇 温した。重合開始剤として過硫酸アンモニウムの152 gを仕込み、重合を開始させた。重合中、重合槽内にT FEを導入し、重合圧力を1.63MPaに保持した。 TFEの導入量が10kgになった時点で重合を終了さ 30 せて、10.5 kgのPFAの白色粉末を得た。

【0042】PFA中のPPVEに基づく重合単位の平 均含有量は2.0モル%、MFRは38g/10mi n、M_{*}/M_aは1.72、融点は303℃であった。T FE/PPVEの反応モル比は初期に83.7/16. 1、重合終了時に87.5/12.5であり、反応中の PPVE/TFEの変動幅は-25.7%であると計算 される。CのPFAのMIT折り曲げ寿命は6300回 であり、低い値であった。得られたPFAを用いて例1 と同様にして、ペレット化後、射出成形を実施した結 であると計算される。このPFAのMIT折り曲げ寿命 40 果、表面荒れの発生率は4%であり、射出成形性も十分 でなかった。

[0043]

【発明の効果】本発明のPFAは、射出成形で微細な形 状や複雑な形状の成形体を成形しても表面荒れの発生が 少なく、射出成形性に優れる。また、従来のPFAに比 べて高速での成形が可能となり、メルトフラクチャーの 発生が少ないなどの射出成形性に優れる。成形体は折り 曲げ寿命が長いなどの機械特性にも優れる。

BEST AVAILABLE COPY

(6)

特開2002-53620

STATE OF THE PROPERTY OF THE P

フロントページの続き

F ターム(参考) 4J011 NA12 NA19 NB04 NB06 4J100 AC26P AE39Q CA04 DA04 DA43 FA03 FA04